PCT/EP200 4 / 0 1 3 2 0 2

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 2 1 DEC 2004

WIPO

PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 58 539.7

Anmeldetag:

15. Dezember 2003

Anmelder/Inhaber:

Merck Patent GmbH, 64293 Darmstadt/DE

Bezeichnung:

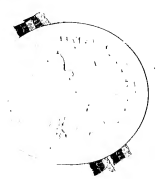
Carbonsäureamidderivate

IPC:

C 07 C, A 6.1 K, A 61 P



Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.



München, den 6. Juli 2004

Deutsches Patent- und Markenamt-

Der Präsident

Im Auffrag

A 9161 06/00 EDV-L schäfeⁱ

Merck Patent Gesellschaft mit beschränkter Haftung 64271 Darmstadt

Carbonsäureamidderivate



Q

Carbonsäureamidderivate

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

5	$ \begin{array}{ccc} & R^1 & R^4 \\ & \downarrow & \searrow Z \\ \end{array} $	
	$\begin{array}{c c} D & X & R^1 & R^4 \\ N & Z' & E & Q & T \end{array}$	1

10 worin D ein-oder zweikerniger unsubstituierter oder ein- oder mehrfach durch Hal, A, OR2, N(R2)2, NO2, CN, COOR2, CON(R2)2 oder -C≡CH substituierter aromatischer Carbo- oder Heterocyclus mit 15 0 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen. X NR³ oder O, Υ O, S, NH, N-CN oder N-NO₂, R^1 H, Ar, Het, Cycloalkyl oder 20 A, das ein-, zwei- oder dreimal durch OR², SR², S(O)_mR², $SO_2N(R^2)_2$, SO_3R^2 , $S(=O)(=NR^2)R^2$, $NR^2SO_2R^2$, OSO_2R^2 , OSO₂N(R²)₂, N(R²)₂, CN, COOR², CON(R²)₂, Ar, Het oder Cycloalkyl substituiert sein kann, Ε CH oder N. Z fehlt oder eine unsubstituierte oder einfach durch Carbonylsauerstoff (=O) substituierte (CH₂)_q - Gruppe, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch N-, O- und/oder S-Atome und/oder durch eine -CH=CH-Gruppe ersetzt sein können, 30 Z' fehlt oder eine unsubstituierte oder einfach durch Carbonylsauerstoff (=O) substituierte (CH₂)_{q'} - Gruppe, worin eine oder zwei CH2-Gruppen durch N-, O- und/oder S-Atome und/oder

durch eine -CH=CH-Gruppe ersetzt sein können, fehlt, O, NR2, C=O, SO2 oder C(R2)n,

H, A, $-[C(R^3)_2]_n$ -Ar', $-[C(R^3)_2]_n$ -Het', $-[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl, R^2 $-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$. \mathbb{R}^3 H oder A, R4. R4 jeweils unabhängig voneinander fehlt, A. OH oder OA, 5 R⁴ und R⁴ zusammen auch Methylen oder Ethylen, Т einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Carbo- oder Heterocyclus mit 0 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der ein-, zwei- oder dreifach durch =O, =S, =NH, =NR³, =NOR³, =NCOR³, =NCOOR³, =NOCOR³, 10. R³, Hal, A, -[C(R³)₂]_n-Ar, -[C(R³)₂]_n-Het, -[C(R³)₂]_n-Cycloalkyl, OR³, N(R³)₂, NO₂, CN, COOR³, CON(R³)₂, NR3COA, NR3CON(R3)2, NR3SO2A, COR3, SO2NR2 und/oder S(O)_nA substituiert sein kann, 15 Α unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin eine oder zwei CH₂-Gruppen durch O- oder S-Atome und/oder durch -CH=CH-Gruppen und/oder auch 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, 20 unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, Ar OR2, N(R2)2, NO2, CN, COOR2, CON(R2)2, NR2COA, NR2SO2A, COR², SO₂N(R²)₂, -[C(R³)₂]_n-COOR², -O-[C(R³)₂]_o-COOR², SO₃H oder S(O)_nA substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, Ar' OR³, N(R³)₂, NO₂, CN, COOR³, CON(R³)₂, NR³COA, NR³CON(R³)₂, NR³SO₂A, COR³, SO₂N(R³)₂, S(O)_nA, -[C(R³)₂]_n-COOR³ oder -O-[C(R³)₂]_o-COOR³ substituiertes 30 Phenyl, Het einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- oder dreifach durch 35 Carbonylsauerstoff (=O), =S, = $N(R^2)_2$, Hal, A, - $[C(R^3)_2]_n$ -Ar, -[C(R3)2]n-Het', -[C(R3)2]n-Cycloalkyl,

10

15

 $-[C(R^3)_2]_n$ -OR², $-[C(R^3)_2]_n$ -N(R³)₂, NO₂, CN, -[C(R³)₂]_n-COOR², -[C(R³)₂]_n-CON(R²)₂,

 $-[C(R^3)_2]_n$ -NR²COA, NR²CON(R²)₂,

-[$C(R^3)_2$]_n-NR²SO₂A, COR², SO₂N(R²)₂ und/oder S(O)_nA substi-

tuiert sein kann,

Het' einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-

Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Car-

bonylsauerstoff, =S, =N(R³)₂, Hal, A, OR³, N(R³)₂, NO₂, CN,

COOR3, CON(R3)2, NR3COA, NR3CON(R3)2, NR3SO2A, COR3,

SO₂N(R³)₂ und/oder S(O)_nA substituiert sein kann,

Hal F, Cl, Br oder I,

m 1 oder 2,

n 0, 1 oder 2,

o 1, 2 oder 3,

p 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeuten,

q, q' jeweils unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 oder 4,

20 wobei

mindestens eine der Gruppen Z oder Z' anwesend ist, und

 $0 < q + q' \le 6 \quad \text{ist,}$

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze, und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate, z.B. Alkoholate, dieser Verbindungen.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

10

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sind weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

15

Andere Carbonsäureamide sind in der WO 02/48099 beschrieben; aromatische Amide sind in der WO 99/00121 und in der WO 00/39118 beschrieben. Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben. Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt. Substituierte N-[(Aminoiminomethyl)phenylalkyl]-azaheterocyclylamide als Faktor Xa Inhibitoren sind in WO 96/40679 beschrieben.

20

Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemä-Ben Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder 30 auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa, Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

35

Faktor Xa ist eine der Proteasen, die in den komplexen Vorgang der Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibrinogen in Fibrinmonomere, die

10

15

20

30

35

nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren.

Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in *Circulation* **1996**, *94*, 1705-1712 erfolgen.

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in *Thrombosis and Haemostasis* 1990, *63*, 220-223 beschrieben.

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. nach der Methode von T. Hara et al. in *Thromb. Haemostas.* **1994**, *71*, 314-319 erfolgen.

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den extrinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa

15

20

30

35

wird z.B. von H. F. Ronning et al. in *Thrombosis Research* **1996**, *84*, 73-81 beschrieben.

Der Gerinnungsfaktor IXa wird in der intrinsischen Gerinnungskaskade generiert und ist ebenfalls an der Aktivierung von Faktor X zu Faktor Xa beteiligt. Eine Inhibierung von Faktor IXa kann daher auf andere Weise verhindern, daß Faktor Xa gebildet wird.

Die Inhibierung von Faktor IXa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Chang et al. in *Journal of Biological Chemistry* 1998, *273*, 12089-12094 beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können weiterhin zur Behandlung von Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen verwendet werden.

Ein Zusammenhang zwischen dem Tissuefaktor TF / Faktor VIIa und der Entwicklung verschiedener Krebsarten wurde von T.Taniguchi und N.R.Lemoine in Biomed. Health Res. (2000), 41 (Molecular Pathogenesis of Pancreatic Cancer), 57-59, aufgezeigt.

Die im nachfolgenden aufgeführten Publikationen beschreiben eine antitumorale Wirkung von TF-VII und Faktor Xa Inhibitoren bei verschiedenen Tumorarten:

K.M. Donnelly et al. in Thromb. Haemost. 1998; 79: 1041-1047;

E.G. Fischer et al. in J. Clin. Invest. 104: 1213-1221 (1999);

B.M. Mueller et al. in J. Clin. Invest. 101: 1372-1378 (1998);

M.E. Bromberg et al. in Thromb. Haemost. 1999; 82: 88-92

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Behandlung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie

10

15

20

30

35

Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, venöse Thrombose, pulmonale Embolie, arterielle Thrombose, myocardiale Ischämie, instabile Angina und auf Thrombose basierender Schlaganfall.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch zur Behandlung oder Prophylaxe von atherosklerotischen Erkrankungen wie koronarer arterieller Erkrankung, cerebraler arterieller Erkrankung oder peripherer arterieller Erkrankung eingesetzt.

Die Verbindungen werden auch in Kombination mit anderen Thrombolytika bei myocardialem Infarkt eingesetzt, ferner zur Prophylaxe zur Reocclusion nach Thrombolyse, percutaner transluminaler Angioplastie (PTCA) und koronaren Bypass-Operationen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden ferner verwendet zur Prävention von Rethrombose in der Mikrochirurgie, ferner als Antikoagulantien im Zusammenhang mit künstlichen Organen oder in der Hämodialyse. Die Verbindungen finden ferner Verwendung bei der Reinigung von Kathetern und medizinischen Hilfsmitteln bei Patienten *in viv*o, oder als Antikoagulantien zur Konservierung von Blut, Plasma und anderen Blutprodukten *in vitro*. Die erfindungsgemäßen Verbindungen finden weiterhin Verwendung bei solchen Erkrankungen, bei denen die Blutkoagulation entscheidend zum Erkrankungsverlauf beiträgt oder eine Quelle der sekundären Pathologie darstellt, wie z.B. bei Krebs einschließlich Metastasis, entzündlichen Erkrankungen einschließlich Arthritis, sowie Diabetes.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen finden weiterhin Verwendung zur Behandlung von Migräne (F.Morales-Asin et al., Headache, 40, 2000, 45-47).

Bei der Behandlung der beschriebenen Erkrankungen werden die erfindungsgemäßen Verbindungen auch in Kombination mit anderen thrombolytisch wirksamen Verbindungen eingesetzt, wie z.B. mit dem "tissue"

15

20

25

plasminogen activator" t-PA, modifiziertem t-PA, Streptokinase oder Urokinase. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden mit den anderen genannten Substanzen entweder gleichzeitig oder vorher oder nachher gegeben.

Besonders bevorzugt ist die gleichzeitige Gabe mit Aspirin, um ein Neuauftreten der Thrombenbildung zu verhindern.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden auch verwendet in Kombination mit Blutplättchen-Glycoprotein-Rezeptor (IIb/IIIa)-Antagonisten, die die Blutplättchenaggregation inhibieren.

Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

 a) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, worin

X NH und

Y O bedeuten,

eine Verbindung der Formel II

$$H_2N$$
 R^1
 R^4
 Z
 E
 Q
 T
 R^4

worin $R^{1}, R^{4}, R^{4}, E, Q, T, Z \text{ und } Z' \text{ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,}$

mit einer Verbindung der Formel III

worin

D die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

umsetzt,

5

oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,

10 worin

X und Y O bedeuten,

eine Verbindung der Formel IV

15

$$R^4$$
 $H-N$
 Z
 $E-Q-T$
 IV

20

worin W, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit einer Verbindung der Formel V

25

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

30

worin

X und Y O,

- CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte
 OH-Gruppe bedeutet und
- 35 R¹ und D die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt,

und/oder eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

5

Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen (Stereoisomeren), die Enantiomeren, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate dieser Verbindungen. Unter Solvate der Verbindungen werden Anlagerungen von inerten Lösungsmittelmolekülen an die Verbindungen verstanden, die sich aufgrund ihrer gegenseitigen Anziehungskraft ausbilden. Solvate sind z.B. Mono- oder Dihydrate oder Alkoholate.

15

10

Unter pharmazeutisch verwendbaren Derivaten versteht man z.B. die Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen als auch sogenannte Prodrug-Verbindungen.

20

Unter Prodrug-Derivaten versteht man mit z. B. Alkyl- oder Acylgruppen, Zuckern oder Oligopeptiden abgewandelte Verbindungen der Formel I, die im Organismus rasch zu den wirksamen erfindungsgemäßen Verbindungen gespalten werden.

Hierzu gehören auch bioabbaubare Polymerderivate der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie dies z.B. in Int. J. Pharm. <u>115</u>, 61-67 (1995) beschrieben ist.

30

Gegenstand der Erfindung sind auch Mischungen der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I, z.B. Gemische zweier Diastereomerer z.B. im Verhältnis 1:1, 1:2, 1:3, 1:4, 1:5, 1:10, 1:100 oder 1:1000. Besonders bevorzugt handelt es sich dabei um Mischungen stereoisomerer Verbindungen.

35

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter D, E, Q, T, X, Y, Z, Z', R^1 , R^4 , R^4 die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

5

A bedeutet Alkyl, ist unverzweigt (linear) oder verzweigt, und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl, weiter bevorzugt z.B. Trifluormethyl.

15

10

A bedeutet ganz besonders bevorzugt Alkyl mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, Hexyl oder Trifluormethyl.

20

Cycloalkyl hat 3-7 C-Atome und bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

25

Ar bedeutet z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.- Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Methylaminocarbonyl)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Methylsulfonyl)-phenyl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-,

35

10

20

35

3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2,4- oder 2,5-Dinitrophenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Nitro-4-chlorphenyl, 3-Amino-4-chlor-, 2-Amino-3-chlor-, 2-Amino-4-chlor-, 2-Amino-5-chlor- oder 2-Amino-6-chlorphenyl, 2-Nitro-4-N,N-dimethylamino- oder 3-Nitro-4-N,N-dimethylaminophenyl, 2,3-Diaminophenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Trimethoxyphenyl, 2-Hydroxy-3,5-dichlorphenyl, p-lodphenyl, 3,6-Dichlor-4-aminophenyl, 4-Fluor-3-chlorphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4-bromphenyl, 3-Brom-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 3-Amino-6-methylphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl oder 2,5-Dimethyl-4-chlorphenyl.

Ar bedeutet vorzugsweise z.B. unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR², NR²COA, SO₂A, COOR² oder CN substituiertes Phenyl.

Ar bedeutet insbesondere bevorzugt z.B. unsubstituiertes oder ein-, zwei oder dreifach durch Hal, A, OR³ oder NHCOA substituiertes Phenyl, wie z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Methylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, 2-, 3- oder 4-Chlorphenyl, 4-Bromphenyl, 3-Fluor- 4-Trifluormethoxyphenyl, 4-Ethoxyphenyl, 3-Cyanphenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl oder 4-Ethoxycarbonylphenyl.

Ganz besonders bevorzugt bedeutet Ar unsubstituiertes Phenyl, 4-Chlorphenyl, 4-Fluorphenyl, 2,3-Difluorphenyl, 2-Chlorphenyl, 4-Hydroxyphenyl, 2- oder 4-Methoxyphenyl oder 4-Acetamidophenyl.

Ar' hat vorzugsweise die bei Ar angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

Het bedeutet z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1-

10

15

20

25

30

35

oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 4- oder 5-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 5- oder 6-Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4-oder -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl.

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert sein.

Het kann also z. B. auch bedeuten 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4- oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5- oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5-yl, Hexahydro-1-, -3oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2,3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl, 3,4-Ethylendioxyphenyl, 3,4-(Difluormethylendioxy)phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)-phenyl oder auch 3,4-Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner bevorzugt 2,3-Dihydrobenzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl.

10

15

30

Het bedeutet vorzugsweise einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S- Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff, OH oder OA substituiert sein kann.

Het bedeutet bevorzugt z.B. Furyl, Thienyl, Thiazolyl, Imidazolyl, [2,1,3]-

Benzothiadiazolyl, Oxazolyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Tetrahydropyranyl, Piperazinyl, Pyrazinyl, Piperidinyl oder Pyrrolidinyl, gegebenenfalls durch Carbonylsauerstoff substituiert, wie z.B. 3-Oxomorpholin-4-yl, 2-Oxo-piperidin-1-yl oder 2-Oxo-pyrrolidin-1-yl. Het bedeutet ganz besonders bevorzugt Thienyl, Imidazolyl, Pyridyl, Indolyl, Piperidinyl, Piperazinyl, 2-Oxo-piperazinyl, Morpholinyl, Tetrahydropyran-4-yl, 3-Oxo-morpholin-4-yl, 2-Oxo-2*H*-pyrazin-1-yl, 2-Oxo-pyrrolidin-1-yl oder 2-Oxo-piperidin-1-yl.

Het' hat vorzugsweise die bei Ar angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

D bedeutet insbesondere z.B. unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxycarbonyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder einfach durch Hal substituiertes Pyridyl oder Thienyl.

D bedeutet ganz besonders bevorzugt 4-Chlorphenyl.

R¹ bedeutet vorzugsweise Ar, wie z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl oder Difluorphenyl; Het, wie z.B. Thienyl oder Furyl; Cycloalkyl wie z.B. Cyclohexyl; oder A, das einmal durch OR² substituiert sein kann, wie z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, -CH(CH₃)OH oder -CH(CH₃)OCH₃,

R¹ bedeutet besonders bevorzugt unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl, wie z.B. Phenyl, o-,

10

15

m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, Difluorphenyl oder Trifluorphenyl; einen einkernigen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen, wie z.B. Thienyl oder Furyl; oder A, das einmal durch OR³ substituiert sein kann, wie z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, -CH(CH₃)OH oder -CH(CH₃)OCH₃.

R² bedeutet vorzugsweise z.B. H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt H.
R³ bedeutet vorzugsweise z.B. H oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, ganz besonders bevorzugt H.
R⁴, R^{4'} bedeuten vorzugsweise A, OH, OA oder fehlen; zusammen auch Methylen oder Ethylen. R⁴, R^{4'} bedeuten besonders bevorzugt "fehlt".

T bedeutet vorzugsweise einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S- Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OR² oder NR²COA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus.

Der unsubstituierte gesättigte Carbocyclus bedeutet vorzugsweise Cylopentyl oder Cyclohexyl.

T bedeutet besonders bevorzugt einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl,
oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus.

T bedeutet insbesondere Piperidin-yl, Piperazinyl, Pyridinyl, 2-Oxopiperidin-1-yl, 2-Oxopiperidin-4-yl, 2-Oxopyrrolidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 2-Oxo-1*H*-pyridin-1-yl, 3-Oxo-morpholin-4-yl, Morpholin-4-yl, 4-Oxo-1*H*-pyridin-1-yl, 2,6-Dioxopiperidin1-yl, 2-Oxopiperazin-1-yl, 2,6-Dioxopiperazin-1-yl, 2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl, 2-Oxo-1,3-oxazolidin-3-yl, Pyridazinyl, 3-Oxo-2*H*-pyridazin-2-yl, 2-Caprolactam-1-yl (= 2-Oxo-azepan-1-yl), 6-oxo-Piperazin-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-octan-3-on-2-yl, 5,6-Dihydro-1*H*-pyrimidin-2-oxo-1-yl, 2-Oxo-[1,3]oxazinan-3-yl oder 4*H*-[1,4]Oxazin-4-yl, wobei die Reste zusätzlich einfach durch A substituiert sein können, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus.

15

10

5

unsubstituiertes oder einfach durch A und/oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiertes Piperidin-1- oder 4-yl,
Piperazinyl, Morpholin-4-yl
oder unsubstituiertes Cyclohexyl,

20

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bedeuten R^4 , R^{4^\prime} fehlt,

Z, Z' jeweils Ethylen,

E CH oder N,

T unsubstituiertes oder einfach durch A substituiertes Piperidin-1oder 4-yl, Piperazinyl, 2-Oxo-piperazin-1-yl, Morpholin-4-yl oder unsubstituiertes Cyclohexyl.

30

25

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Is ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

10	in la	D	unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OR ² oder COOR ² substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder einfach durch Hal substituiertes Pyridyl bedeutet;
	in lb	D	einfach durch Hal substituiertes Phenyl bedeutet;
15	in Ic	R^2	H oder A bedeutet;
10	in ld	Т	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
			oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O-
	•		und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zwei-
			fach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein
20			kann,
			unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
			Hal, OR ² oder NR ² COA substituiertes Phenyl,
			oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten
25			Carbocyclus,
		•	bedeutet;
	in le	Q	fehlt, O oder CH₂ bedeutet;
	in If	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
00			A, OR ² , NR ² COA, SO ₂ A, SO ₂ NH ₂ , COOR ² oder CN substi-
30			tuiertes Phenyl bedeutet;
	in lg	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
			A, OR ³ oder NR ³ COA substituiertes Phenyl
		bede	utet;
35	in Ih	R^1	Ar, Het, Cycloalkyl oder
			A, das einmal durch OR ² substituiert sein kann,

15

bedeutet;

in li R¹ unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,

OH oder OA substituiertes Phenyl,

einen einkernigen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2

N-, O- und/oder S-Atomen,

oder

A, das einmal durch OR³ substituiert sein kann,

bedeutet;

10 in Ij Het einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten

oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O-

und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zwei-

fach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein

kann,

bedeutet,

in Ik Y O bedeutet;

in II X NR3 oder O,

 $R^{3'}$ H

20 bedeuten;

in Im Z, Z' Ethylen

bedeuten;

25 in In T einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Hetero-

cyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstitu-

iert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauer-

stoff (=O) substituiert sein kann,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch

Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl,

oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten

Carbocyclus,

bedeuten;

35

in Io A unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, bedeutet;

5

in Ip D unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OR² oder COOR² substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder einfach durch Hal substituiertes Pyridyl,

10

X NR³ oder O,

Υ Ο,

Υ Ο,

R¹ Ar, Het, Cycloalkyl oder A, das einmal durch OR² substituiert sein kann,

15

E CH oder N,

Z, Z' Ethylen,

Q fehlt, O oder CH₂,

 R^2 H oder A,

R³ H oder A,

20

R⁴, R^{4'} jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA,

R4 und R4 zusammen auch Methylen oder Ethylen,

25

einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus,

30

A unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

35

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR², NR²COA, SO₂A, SO₂NH₂, COOR² oder CN substituiertes Phenyl,

		Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
			oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O-
•			und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zwei-
			fach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein
5			kann,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		р	1, 2, 3, 4 oder 5,
		bedeut	en;
10			
	in Iq	D	einfach durch Hal substituiertes Phenyl,
	·	X	NR ^{3'} oder O,
		Υ	Ο,
45		R^1	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
15			OH oder OA substituiertes Phenyl,
			einen einkernigen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2
			N-, O- und/oder S-Atomen,
			oder
20			A, das einmal durch OR ³ substituiert sein kann,
		$R^{3'}$	Н,
		E	CH oder N,
		Z, Z'	Ethylen,
25		Q	fehlt, O oder CH ₂ ,
		R^2	H oder A,
		R^3	H oder A,
		R^4 , R^4	jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA,
20		R ⁴ und	d R ⁴ zusammen auch Methylen oder Ethylen,
30		Т	einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Hetero-
			cyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstitu-
			iert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauer-
			stoff (=0) substituiert sein kann,
35			unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
			Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl,

oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten

				Carbocyclus,
			Α	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen,
				worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
	5		Hal	F, CI, Br oder I,
			bedeute	en;
				and the state of Disposed
		in Ir	D	einfach durch Hal substituiertes Phenyl,
	10		X	NR ^{3'} oder O,
			Υ	O,
			R ¹	Thienyl, Furyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder drei-
				fach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl,
	15			oder
15	15			A, das einmal durch OR ³ substituiert sein kann,
			R^3	H oder A,
			$\mathbb{R}^{3'}$	Н,
			E	CH oder N,
	20		Z, Z'	Ethylen,
			Q	fehlt, O oder CH ₂ ,
			\mathbb{R}^2	H oder A,
		,	R^3	H oder A,
	25		R^4 , R^4	
	*		R ⁴ un	d R ^{4'} zusammen auch Methylen oder Ethylen,
			Т	Piperidinyl, Piperazinyl, Pyridinyl, 2-Oxo-piperidin-1-yl, 2-
				Oxo-piperidin-4-yl, 2-Oxo-pyrrolidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 2-
	00			Oxo-1H-pyridin-1-yl, 3-Oxo-morpholin-4-yl, Morpholin-4-yl,
	30			4-Oxo-1 <i>H</i> -pyridin-1-yl, 2,6-Dioxo-piperidin1-yl, 2-Oxo-
				piperazin-1-yl, 2,6-Dioxo-piperazin-1-yl, 2,5-Dioxo-
				pyrrolidin-1-yl, 2-Oxo-1,3-oxazolidin-3-yl, Pyridazinyl, 3-
				Oxo-2H-pyridazin-2-yl, 2-Caprolactam-1-yl (= 2-Oxo-
	35			azepan-1-yl), 6-oxo-Piperazin-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-

5			octan-3-on-2-yl, 5,6-Dihydro-1 <i>H</i> -pyrimidin-2-oxo-1-yl, 2-Oxo-[1,3]oxazinan-3-yl oder 4 <i>H</i> -[1,4]Oxazin-4-yl, wobei die Reste zusätzlich einfach durch A substituiert sein können, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten
10		A Hal bede	Carbocyclus, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können, F, Cl, Br oder I, uten;
15	in Is	D X Y	einfach durch Hal substituiertes Phenyl, NR ^{3'} oder O, O,
20		R ¹	Thienyl, Furyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder drei- fach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl, oder A, das einmal durch OR ³ substituiert sein kann,
25		R ³ R ^{3'} E Z	H oder A, H, CH oder N, Ethylen, Ethylen,
30		•	fehlt, O oder CH ₂ , H oder A, H oder A, R ^{4'} fehlt, und R ^{4'} zusammen auch Methylen oder Ethylen,
35		T	unsubstituiertes oder einfach durch A und/oder Carbonyl- sauerstoff (=O) substituiertes Piperidin-1- oder 4-yl, Piperazinyl oder Morpholin-4-yl

15

20

30

35

oder unsubstituiertes Cyclohexyl,

A unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

Hal F, Cl, Br oder I,

5 bedeuten:

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Verbindungen der Formel I, worin

X NH und

Y O bedeuten,

können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt.

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, vorzugsweise zwischen einer und zehn Stunden, die Reaktionstemperatur

zwischen etwa 0° und 150°, normalerweise zwischen 10° und 130°, vorzugsweise zwischen 10° und 90°, ganz besonders bevorzugt zwischen 20° und 80° C.

5

10

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Wasser; Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan,Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

20

15

Die Ausgangsverbindungen der Formeln II und III sind in der Regel bekannt. Sind sie neu, so können sie aber nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

25

Verbindungen der Formel I, worin X und Y O bedeuten, können auch erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel IV mit Verbindungen der Formel V umsetzt.

30

35

In den Verbindungen der Formel V bedeutet L vorzugsweise CI, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy oder Trifluormethylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

10

15

20

30

35

Derartige Reste zur Aktivierung der Carboxygruppe in typischen Acylierungsreaktionen sind in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart;) beschrieben.

Aktivierte Ester werden zweckmäßig in situ gebildet, z. B. durch Zusatz von HOBt oder N-Hydroxysuccinimid.

Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem inerten Lösungsmittel, in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums. Auch der Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin oder eines Überschusses der Aminkomponente der Formel IV kann günstig sein. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0° und 150°, normalerweise zwischen 20° und 130°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich die oben erwähnten.

Pharmazeutische Salze und andere Formen

Die genannten erfindungsgemäßen Verbindungen lassen sich in ihrer endgültigen Nichtsalzform verwenden. Andererseits umfaßt die vorliegende
Erfindung auch die Verwendung dieser Verbindungen in Form ihrer pharmazeutisch unbedenklichen Salze, die von verschiedenen organischen
und anorganischen Säuren und Basen nach fachbekannten Vorgehensweisen abgeleitet werden können. Pharmazeutisch unbedenkliche
Salzformen der Verbindungen der Formel I werden größtenteils konventionell hergestellt. Sofern die Verbindung der Formel I eine Carbonsäuregruppe enthält, läßt sich eines ihrer geeigneten Salze dadurch bilden, daß
man die Verbindung mit einer geeigneten Base zum entsprechenden Basenadditionssalz umsetzt. Solche Basen sind zum Beispiel Alkalimetall-

10

15

20

30

35

hydroxide, darunter Kaliumhydroxid, Natriumhydroxid und Lithiumhydroxid; Erdalkalimetallhydroxide wie Bariumhydroxid und Calciumhydroxid; Alkalimetallalkoholate, z.B. Kaliumethanolat und Natriumpropanolat; sowie verschiedene organische Basen wie Piperidin, Diethanolamin und N-Methylglutamin. Die Aluminiumsalze der Verbindungen der Formel I zählen ebenfalls dazu. Bei bestimmten Verbindungen der Formel I lassen sich Säureadditionssalze dadurch bilden, daß man diese Verbindungen mit pharmazeutisch unbedenklichen organischen und anorganischen Säuren, z.B. Halogenwasserstoffen wie Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff oder Jodwasserstoff, anderen Mineralsäuren und ihren entsprechenden Salzen wie Sulfat, Nitrat oder Phosphat und dergleichen sowie Alkyl- und Monoarylsulfonaten wie Ethansulfonat, Toluolsulfonat und Benzolsulfonat, sowie anderen organischen Säuren und ihren entsprechenden Salzen wie Acetat, Trifluoracetat, Tartrat, Maleat, Succinat, Citrat, Benzoat, Salicylat, Ascorbat und dergleichen behandelt. Dementsprechend zählen zu pharmazeutisch unbedenklichen Säureadditionssalzen der Verbindungen der Formel I die folgenden: Acetat, Adipat, Alginat, Arginat, Aspartat, Benzoat, Benzolsulfonat (Besylat), Bisulfat, Bisulfit, Bromid, Butyrat, Kampferat, Kampfersulfonat, Caprylat, Chlorid, Chlorbenzoat, Citrat, Cyclopentanpropionat, Digluconat, Dihydrogenphosphat, Dinitrobenzoat, Dodecylsulfat, Ethansulfonat, Fumarat, Galacterat (aus Schleimsäure), Galacturonat, Glucoheptanoat, Gluconat, Glutamat, Glycerophosphat, Hemisuccinat, Hemisulfat, Heptanoat, Hexanoat, Hippurat, Hydrochlorid, Hydrobromid, Hydroiodid, 2-Hydroxyethansulfonat, Iodid, Isethionat, Isobutyrat, Lactat, Lactobionat, Malat, Maleat, Malonat, Mandelat, Metaphosphat, Methansulfonat, Methylbenzoat, Monohydrogenphosphat, 2-Naphthalinsulfonat, Nicotinat, Nitrat, Oxalat, Oleat, Pamoat, Pectinat, Persulfat, Phenylacetat, 3-Phenylpropionat, Phosphat, Phosphonat, Phthalat, was jedoch keine Einschränkung darstellt.

Weiterhin zählen zu den Basensalzen der erfindungsgemäßen Verbindungen Aluminium-, Ammonium-, Calcium-, Kupfer-, Eisen(II)-, Eisen(II)-, Li-

10

15

thium-, Magnesium-, Mangan(III)-, Mangan(II), Kalium-, Natrium- und Zinksalze, was jedoch keine Einschränkung darstellen soll. Bevorzugt unter den oben genannten Salzen sind Ammonium; die Alkalimetallsalze Natrium und Kalium, sowie die Erdalkalimetalsalze Calcium und Magnesium. Zu Salzen der Verbindungen der Formel I, die sich von pharmazeutisch unbedenklichen organischen nicht-toxischen Basen ableiten, zählen Salze primärer, sekundärer und tertiärer Amine, substituierter Amine, darunter auch natürlich vorkommender substituierter Amine, cyclischer Amine sowie basischer Ionenaustauscherharze, z.B. Arginin, Betain, Koffein, Chlorprocain, Cholin, N,N'-Dibenzylethylendiamin (Benzathin), Dicyclohexylamin, Diethanolamin, Diethylamin, 2-Diethylaminoethanol, 2-Dimethylaminoethanol, Ethanolamin, Ethylendiamin, N-Ethylmorpholin, N-Ethylpiperidin, Glucamin, Glucosamin, Histidin, Hydrabamin, Iso-propylamin, Lidocain, Lysin, Meglumin, N-Methyl-D-glucamin, Morpholin, Piperazin, Piperidin, Polyaminharze, Procain, Purine, Theobromin, Triethanolamin, Triethylamin, Trimethylamin, Tripropylamin sowie Tris-(hydroxymethyl)-methylamin (Tromethamin), was jedoch keine Einschränkung darstellen soll.

Verbindungen der vorliegenden Erfindung, die basische stickstoffhaltige Gruppen enthalten, lassen sich mit Mitteln wie (C₁-C₄) Alkylhalogeniden, z.B. Methyl-, Ethyl-, Isopropyl- und tert.-Butylchlorid, -bromid und -iodid; Di(C₁-C₄)Alkylsulfaten, z.B. Dimethyl-, Diethyl- und Diamylsulfat; (C₁₀-C₁₈)Alkylhalogeniden, z.B. Decyl-, Dodecyl-, Lauryl-, Myristyl- und Stearylchlorid, -bromid und -iodid; sowie Aryl-(C₁-C₄)Alkylhalogeniden, z.B. Benzylchlorid und Phenethylbromid, quarternisieren. Mit solchen Salzen können sowohl wasser- als auch öllösliche erfindungsgemäße Verbindungen hergestellt werden.

Zu den oben genannten pharmazeutischen Salzen, die bevorzugt sind, zählen Acetat, Trifluoracetat, Besylat, Citrat, Fumarat, Gluconat, Hemisuccinat, Hippurat, Hydrochlorid, Hydrobromid, Isethionat, Mandelat, Meglumin, Nitrat, Oleat, Phosphonat, Pivalat, Natriumphosphat, Stearat, Sulfat,

20

30

10

15

20

25

30

35

Sulfosalicylat, Tartrat, Thiomalat, Tosylat und Tromethamin, was jedoch keine Einschränkung darstellen soll.

Die Säureadditionssalze basischer Verbindungen der Formel I werden dadurch hergestellt, daß man die freie Basenform mit einer ausreichenden Menge der gewünschten Säure in Kontakt bringt, wodurch man auf übliche Weise das Salz darstellt. Die freie Base läßt sich durch In-Kontakt-Bringen der Salzform mit einer Base und Isolieren der freien Base auf übliche Weise regenerieren. Die freien Basenformen unterscheiden sich in gewissem Sinn von ihren entsprechenden Salzformen in bezug auf bestimmte physikalische Eigenschaften wie Löslichkeit in polaren Lösungsmitteln; im Rahmen der Erfindung entsprechen die Salze jedoch sonst ihren jeweiligen freien Basenformen.

Wie erwähnt werden die pharmazeutisch unbedenklichen Basenadditionssalze der Verbindungen der Formel I mit Metallen oder Aminen wie Alkalimetallen und Erdalkalimetallen oder organischen Aminen gebildet. Bevorzugte Metalle sind Natrium, Kalium, Magnesium und Calcium. Bevorzugte organische Amine sind N,N'-Dibenzylethylendiamin, Chlorprocain, Cholin, Diethanolamin, Ethylendiamin, N-Methyl-D-glucamin und Procain.

Die Basenadditionssalze von erfindungsgemäßen sauren Verbindungen werden dadurch hergestellt, daß man die freie Säureform mit einer ausreichenden Menge der gewünschten Base in Kontakt bringt, wodurch man das Salz auf übliche Weise darstellt. Die freie Säure läßt sich durch In-Kontakt-Bringen der Salzform mit einer Säure und Isolieren der freien Säure auf übliche Weise regenerieren. Die freien Säureformen unterscheiden sich in gewissem Sinn von ihren entsprechenden Salzformen in bezug auf bestimmte physikalische Eigenschaften wie Löslichkeit in polaren Lösungsmitteln; im Rahmen der Erfindung entsprechen die Salze jedoch sonst ihren jeweiligen freien Säureformen.

Enthält eine erfindungsgemäße Verbindung mehr als eine Gruppe, die solche pharmazeutisch unbedenklichen Salze bilden kann, so umfaßt die Erfindung auch mehrfache Salze. Zu typischen mehrfachen Salzformen zählen zum Beispiel Bitartrat, Diacetat, Difumarat, Dimeglumin, Diphosphat, Dinatrium und Trihydrochlorid, was jedoch keine Einschränkung darstellen soll.

10

5

15

20

25

30

35

Im Hinblick auf das oben Gesagte sieht man, daß unter dem Ausdruck "pharmazeutisch unbedenkliches Salz" im vorliegenden Zusammenhang ein Wirkstoff zu verstehen ist, der eine Verbindung der Formel I in der Form eines ihrer Salze enthält, insbesondere dann, wenn diese Salzform dem Wirkstoff im Vergleich zu der freien Form des Wirkstoffs oder irgendeiner anderen Salzform des Wirkstoffs, die früher verwendet wurde, verbesserte pharmakokinetische Eigenschaften verleiht. Die pharmazeutisch unbedenkliche Salzform des Wirkstoffs kann auch diesem Wirkstoff erst eine gewünschte pharmakokinetische Eigenschaft verleihen, über die er früher nicht verfügt hat, und kann sogar die Pharmakodynamik dieses Wirkstoffs in bezug auf seine therapeutische Wirksamkeit im Körper positiv beeinflussen.

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische
oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei
der Synthese eingesetzt werden.

10

15

20

30

35

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktive Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/ Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe.

Pharmazeutische Formulierungen können in Form von Dosiseinheiten, die eine vorbestimmte Menge an Wirkstoff pro Dosiseinheit enthalten, dargereicht werden. Eine solche Einheit kann beispielsweise 0,5 mg bis 1 g, vorzugsweise 1 mg bis 700 mg, besonders bevorzugt 5 mg bis 100 mg einer erfindungsgemäßen Verbindung enthalten, je nach dem behandelten

Krankheitszustand, dem Verabreichungsweg und dem Alter, Gewicht und Zustand des Patienten, oder pharmazeutische Formulierungen können in Form von Dosiseinheiten, die eine vorbestimmte Menge an Wirkstoff pro Dosiseinheit enthalten, dargereicht werden. Bevorzugte Dosierungseinheitsformulierungen sind solche, die eine Tagesdosis oder Teildosis, wie oben angegeben, oder einen entsprechenden Bruchteil davon eines Wirkstoffs enthalten. Weiterhin lassen sich solche pharmazeutischen Formulierungen mit einem der im pharmazeutischen Fachgebiet allgemein bekannten Verfahren herstellen.

15

10

5

Pharmazeutische Formulierungen lassen sich zur Verabreichung über einen beliebigen geeigneten Weg, beispielsweise auf oralem (einschließlich buccalem bzw. sublingualem), rektalem, nasalem, topischem (einschließlich buccalem, sublingualem oder transdermalem), vaginalem oder parenteralem (einschließlich subkutanem, intramuskulärem, intravenösem oder intradermalem) Wege, anpassen. Solche Formulierungen können mit allen im pharmazeutischen Fachgebiet bekannten Verfahren hergestellt werden, indem beispielsweise der Wirkstoff mit dem bzw. den Trägerstoff(en) oder Hilfsstoff(en) zusammengebracht wird.

20

5

An die orale Verabreichung angepaßte pharmazeutische Formulierungen können als separate Einheiten, wie z.B. Kapseln oder Tabletten; Pulver oder Granulate; Lösungen oder Suspensionen in wäßrigen oder nichtwäßrigen Flüssigkeiten; eßbare Schäume oder Schaumspeisen; oder Ölin-Wasser-Flüssigemulsionen oder Wasser-in-Öl-Flüssigemulsionen dargereicht werden.

30

So läßt sich beispielsweise bei der oralen Verabreichung in Form einer Tablette oder Kapsel die Wirkstoffkomponente mit einem oralen, nichttoxischen und pharmazeutisch unbedenklichen inerten Trägerstoff, wie z.B. Ethanol, Glyzerin, Wasser u.ä. kombinieren. Pulver werden hergestellt, indem die Verbindung auf eine geeignete feine Größe zerkleinert

und mit einem in ähnlicher Weise zerkleinerten pharmazeutischen Trägerstoff, wie z.B. einem eßbaren Kohlenhydrat wie beispielsweise Stärke oder Mannit vermischt wird. Ein Geschmacksstoff, Konservierungsmittel, Dispersionsmittel und Farbstoff können ebenfalls vorhanden sein.

5

Kapseln werden hergestellt, indem ein Pulvergemisch wie oben beschrieben hergestellt und geformte Gelatinehüllen damit gefüllt werden. Gleitund Schmiermittel wie z.B. hochdisperse Kieselsäure, Talkum, Magnesiumstearat, Kalziumstearat oder Polyethylenglykol in Festform können dem Pulvergemisch vor dem Füllvorgang zugesetzt werden. Ein Sprengmittel oder Lösungsvermittler, wie z.B. Agar-Agar, Kalziumcarbonat oder Natriumcarbonat, kann ebenfalls zugesetzt werden, um die Verfügbarkeit des Medikaments nach Einnahme der Kapsel zu verbessern.

15

20

10

Außerdem können, falls gewünscht oder notwendig, geeignete Bindungs-, Schmier- und Sprengmittel sowie Farbstoffe ebenfalls in das Gemisch eingearbeitet werden. Zu den geeigneten Bindemitteln gehören Stärke, Gelatine, natürliche Zucker, wie z.B. Glukose oder Beta-Lactose, Süßstoffe aus Mais, natürliche und synthetische Gummi, wie z.B. Akazia, Traganth oder Natriumalginat, Carboxymethylzellulose, Polyethylenglykol, Wachse, u.ä. Zu den in diesen Dosierungsformen verwendeten Schmiermitteln gehören Natriumoleat, Natriumstearat, Magnesiumstearat, Natriumbenzoat, Natriumacetat, Natriumchlorid u.ä. Zu den Sprengmitteln gehören, ohne darauf beschränkt zu sein, Stärke, Methylzellulose, Agar, Bentonit, Xanthangummi u.ä. Die Tabletten werden formuliert, indem beispielsweise ein Pulvergemisch hergestellt, granuliert oder trockenverpreßt wird, ein Schmiermittel und ein Sprengmittel zugegeben werden und das Ganze zu Tabletten verpreßt wird. Ein Pulvergemisch wird hergestellt, indem die in geeigneter Weise zerkleinerte Verbindung mit einem Verdünnungsmittel oder einer Base, wie oben beschrieben, und gegebenenfalls mit einem Bindemittel, wie z.B. Carboxymethylzellulose, einem Alginat, Gelatine oder Polyvinylpyrrolidon, einem Lösungsverlangsamer, wie z.B. Paraffin, einem Resorp-

35

10

15

20

tionsbeschleuniger, wie z.B. einem quaternären Salz und/oder einem Absorptionsmittel, wie z.B. Bentonit, Kaolin oder Dikalziumphosphat, vermischt wird. Das Pulvergemisch läßt sich granulieren, indem es mit einem Bindemittel, wie z.B. Sirup, Stärkepaste, Acadia-Schleim oder Lösungen aus Zellulose- oder Polymermaterialen benetzt und durch ein Sieb gepreßt wird. Als Alternative zur Granulierung kann man das Pulvergemisch durch eine Tablettiermaschine laufen lassen, wobei ungleichmäßig geformte Klumpen entstehen, die in Granulate aufgebrochen werden. Die Granulate können mittels Zugabe von Stearinsäure, einem Stearatsalz, Talkum oder Mineralöl gefettet werden, um ein Kleben an den Tablettengußformen zu verhindern. Das gefettete Gemisch wird dann zu Tabletten verpreßt. Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch mit einem freifließenden inerten Trägerstoff kombiniert und dann ohne Durchführung der Granulierungs- oder Trockenverpressungsschritte direkt zu Tabletten verpreßt werden. Eine durchsichtige oder undurchsichtige Schutzschicht, bestehend aus einer Versiegelung aus Schellack, einer Schicht aus Zucker oder Polymermaterial und einer Glanzschicht aus Wachs, kann vorhanden sein. Diesen Beschichtungen können Farbstoffe zugesetzt werden, um zwischen unterschiedlichen Dosierungseinheiten unterscheiden zu können.

25

30

35

Orale Flüssigkeiten, wie z.B. Lösung, Sirupe und Elixiere, können in Form von Dosierungseinheiten hergestellt werden, so daß eine gegebene Quantität eine vorgegebene Menge der Verbindung enthält. Sirupe lassen sich herstellen, indem die Verbindung in einer wäßrigen Lösung mit geeignetem Geschmack gelöst wird, während Elixiere unter Verwendung eines nichttoxischen alkoholischen Vehikels hergestellt werden. Suspensionen können durch Dispersion der Verbindung in einem nichttoxischen Vehikel formuliert werden. Lösungsvermittler und Emulgiermittel, wie z.B. ethoxylierte Isostearylalkohole und Polyoxyethylensorbitolether, Konservierungsmittel, Geschmackszusätze, wie z.B. Pfefferminzöl oder natürliche Süßstoffe oder Saccharin oder andere künstliche Süßstoffe, u.ä. können ebenfalls zugegeben werden.

10

15

20

30

35

Die Dosierungseinheitsformulierungen für die orale Verabreichung können gegebenenfalls in Mikrokapseln eingeschlossen werden. Die Formulierung läßt sich auch so herstellen, daß die Freisetzung verlängert oder retardiert wird, wie beispielsweise durch Beschichtung oder Einbettung von partikulärem Material in Polymere, Wachs u.ä.

Die Verbindungen der Formel I sowie Salze, Solvate und physiologisch funktionelle Derivate davon lassen sich auch in Form von Liposomenzuführsystemen, wie z.B. kleinen unilamellaren Vesikeln, großen unilamellaren Vesikeln und multilamellaren Vesikeln, verabreichen. Liposomen können aus verschiedenen Phospholipiden, wie z.B. Cholesterin, Stearylamin oder Phosphatidylcholinen, gebildet werden.

Die Verbindungen der Formel I sowie die Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate davon können auch unter Verwendung monoklonaler Antikörper als individuelle Träger, an die die Verbindungsmoleküle gekoppelt werden, zugeführt werden. Die Verbindungen können auch mit löslichen Polymeren als zielgerichtete Arzneistoffträger gekoppelt werden. Solche Polymere können Polyvinylpyrrolidon, Pyran-Copolymer, Polyhydroxypropylmethacrylamidphenol, Polyhydroxyethylaspartamidphenol oder Polyethylenoxidpolylysin, substituiert mit Palmitoylresten, umfassen. Weiterhin können die Verbindungen an eine Klasse von biologisch abbaubaren Polymeren, die zur Erzielung einer kontrollierten Freisetzung eines Arzneistoffs geeignet sind, z.B. Polymilchsäure, Polyepsilon-Caprolacton, Polyhydroxybuttersäure, Polyorthoester, Polyacetale, Polydihydroxypyrane, Polycyanoacrylate und quervernetzte oder amphipatische Blockcopolymere von Hydrogelen, gekoppelt sein.

An die transdermale Verabreichung angepaßte pharmazeutische Formulierungen können als eigenständige Pflaster für längeren, engen Kontakt mit der Epidermis des Empfängers dargereicht werden. So kann beispielswei-

15

20

30

35

se der Wirkstoff aus dem Pflaster mittels Iontophorese zugeführt werden, wie in Pharmaceutical Research, 3(6), 318 (1986) allgemein beschrieben.

An die topische Verabreichung angepaßte pharmazeutische Verbindungen können als Salben, Cremes, Suspensionen, Lotionen, Pulver, Lösungen, Pasten, Gele, Sprays, Aerosole oder Öle formuliert sein.

Für Behandlungen des Auges oder anderer äußerer Gewebe, z.B. Mund und Haut, werden die Formulierungen vorzugsweise als topische Salbe oder Creme appliziert. Bei Formulierung zu einer Salbe kann der Wirkstoff entweder mit einer paraffinischen oder einer mit Wasser mischbaren Cremebasis eingesetzt werden. Alternativ kann der Wirkstoff zu einer Creme mit einer Öl-in-Wasser-Cremebasis oder einer Wasser-in-Öl-Basis formuliert werden.

Zu den an die topische Applikation am Auge angepaßten pharmazeutischen Formulierungen gehören Augentropfen, wobei der Wirkstoff in einem geeigneten Träger, insbesondere einem wäßrigen Lösungsmittel, gelöst oder suspendiert ist.

An die topische Applikation im Mund angepaßte pharmazeutische Formulierungen umfassen Lutschtabletten, Pastillen und Mundspülmittel.

An die rektale Verabreichung angepaßte pharmazeutische Formulierungen können in Form von Zäpfchen oder Einläufen dargereicht werden.

An die nasale Verabreichung angepaßte pharmazeutische Formulierungen, in denen die Trägersubstanz ein Feststoff ist, enthalten ein grobes Pulver mit einer Teilchengröße beispielsweise im Bereich von 20-500 Mikrometern, das in der Art und Weise, wie Schnupftabak aufgenommen wird, verabreicht wird, d.h. durch Schnellinhalation über die Nasenwege aus einem dicht an die Nase gehaltenen Behälter mit dem Pulver. Geeignete Formulierungen zur Verabreichung als Nasenspray oder Nasentropfen mit einer Flüssigkeit als Trägersubstanz umfassen Wirkstofflösungen in Wasser oder Öl.

5

An die Verabreichung durch Inhalation angepaßte pharmazeutische Formulierungen umfassen feinpartikuläre Stäube oder Nebel, die mittels verschiedener Arten von unter Druck stehenden Dosierspendern mit Aerosolen, Verneblern oder Insufflatoren erzeugt werden können.

10

An die vaginale Verabreichung angepaßte pharmazeutische Formulierungen können als Pessare, Tampons, Cremes, Gele, Pasten, Schäume oder Sprayformulierungen dargereicht werden.

15

20

Zu den an die parenterale Verabreichung angepaßten pharmazeutischen Formulierungen gehören wäßrige und nichtwäßrige sterile Injektionslösungen, die Antioxidantien, Puffer, Bakteriostatika und Solute, durch die die Formulierung isotonisch mit dem Blut des zu behandelnden Empfängers gemacht wird, enthalten; sowie wäßrige und nichtwäßrige sterile Suspensionen, die Suspensionsmittel und Verdicker enthalten können. Die Formulierungen können in Einzeldosis- oder Mehrfachdosisbehältern, z.B. versiegelten Ampullen und Fläschchen, dargereicht und in gefriergetrocknetem (lyophilisiertem) Zustand gelagert werden, so daß nur die Zugabe der sterilen Trägerflüssigkeit, z.B. Wasser für Injektionszwecke, unmittelbar vor Gebrauch erforderlich ist. Rezepturmäßig hergestellte Injektionslösungen und Suspensionen können aus sterilen Pulvern, Granulaten und Tabletten hergestellt werden.

30

Es versteht sich, daß die Formulierungen neben den obigen besonders erwähnten Bestandteilen andere im Fachgebiet übliche Mittel mit Bezug auf die jeweilige Art der Formulierung enthalten können; so können bei-

spielsweise für die orale Verabreichung geeignete Formulierungen Geschmacksstoffe enthalten.

Eine therapeutisch wirksame Menge einer Verbindung der Formel I hängt

wicht des Tiers, dem exakten Krankheitszustand, der der Behandlung be-

sowie dem Verabreichungsweg, und wird letztendlich von dem behandelnden Arzt bzw. Tierarzt festgelegt. Jedoch liegt eine wirksame Menge einer

von einer Reihe von Faktoren ab, einschließlich z.B. dem Alter und Ge-

darf, sowie seines Schweregrads, der Beschaffenheit der Formulierung

erfindungsgemäßen Verbindung im allgemeinen im Bereich von 0,1 bis

100 mg/kg Körpergewicht des Empfängers (Säugers) pro Tag und besonders typisch im Bereich von 1 bis 10 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Somit läge für einen 70 kg schweren erwachsenen Säuger die tatsächliche Men-

ge pro Tag für gewöhnlich zwischen 70 und 700 mg, wobei diese Menge als Einzeldosis pro Tag oder üblicher in einer Reihe von Teildosen (wie z.B. zwei, drei, vier, fünf oder sechs) pro Tag gegeben werden kann, so daß die Gesamttagesdosis die gleiche ist. Eine wirksame Menge eines

Salzes oder Solvats oder eines physiologisch funktionellen Derivats davon

kann als Anteil der wirksamen Menge der erfindungsgemäßen Verbindung per se bestimmt werden. Es läßt sich annehmen, daß ähnliche Dosierun-

gen für die Behandlung geeignet sind.

10

5

15

__

20

25

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen verwendet werden.

35

30

Gegenstand der Erfindung sind ferner Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren

10

15

20

30

Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und mindestens einen weiteren Arzneimittelwirkstoff.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Set (Kit), bestehend aus getrennten Packungen von

- (a) einer wirksamen Menge an einer Verbindung der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und
- (b) einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelwirkstoffs.

Das Set enthält geeignete Behälter, wie Schachteln oder Kartons, individuelle Flaschen, Beutel oder Ampullen. Das Set kann z.B. separate Ampullen enthalten, in denen jeweils eine wirksame Menge an einer Verbindung der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen,

- und einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelwirkstoffs gelöst oder in lyophylisierter Form vorliegt.
 - Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung von Verbindungen der Formel I und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.
- zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne,
 Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen,
 in Kombination mit mindestens einem weiteren Arzneimittelwirkstoff.
- Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls

10

15

20

25

35

erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺
ESI (Electrospray Ionization) (M+H)⁺
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

Die Herstellung von (*R*)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']-bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff (1) erfolgt analog nachstehendem Schema:

30 1.1 Herstellung von (R)-[2-(1'-Methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester

3.28 g (11.06 mmol) 1-Methyl-[4,4']bipiperidinyl werden zusammen mit 2.78 g (11.06 mmol) (R)-Boc-Phenylglycin, 2.33 g (12.17 mmol) (*N*-(3-Dimethylaminpropyl)-*N*'-ethylcarbodiimidhydrochlorid (DAPECI) und 1.86 g

10

20

25

35

(12.17 mmol) Hydroxybenzotriazolhydrat in 30 ml Dimethylformamid gelöst und mit 4 ml 4-Methylmorpholin versetzt. Nach 24 Stunden wird das Reaktionsgemisch wie üblich aufgearbeitet. Man erhält 1.8 g (*R*)-[2-(1'-Methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester.

- 1.2 Herstellung von (*R*)-2-Amino-2-phenyl-essigsäure-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-amid Trifluoracetat
- 1.8 g (4.33 mmol) (*R*)-[2-(1'-Methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-carbaminsäure-*tert*-butyl ester werden in 30 ml 20%iger Trifluores-sigsäure in Dichlormethan gelöst und 2 Stunden gerührt. Nach Aufarbeitung erhält man quantitativ (*R*)-2-Amino-2-phenyl-essigsäure-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-amid trifluoroacetat.
 - 1.3 0.93 g (1.02 mmol) (*R*)-2-Amino-2-phenyl-essigsäure-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-amid Trifluoroacetat werden zusammen mit 165 mg (1.07 mmol) 4-Chlorphenylisocyanat unter Zugabe von 0.9 ml Triethylamin in 50 ml Dichlormethan gelöst und 24 h gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung und Chromatographie isoliert man 250 mg (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff (1), ESI 470.

Analog werden die nachstehenden Verbindungen erhalten

- 30 (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-fluor-phenyl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (2), ESI 467;
 - (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-fluor-phenoxy)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (3), ESI 482;
 - (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat (4), ESI 450;

10

15

20

25

30

- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (5), ESI471;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-ethyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (6), ESI 485;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-3-ylmethyl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat (7), ESI 464;
- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (8), ESI 432;
- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-methoxy-1-{1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-methanoyl}-propyl)-harnstoff Bis-trifluoracetat (9), ESI 453

- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Trifluoracetat (10), ESI 452;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff (11), ESI 450;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-carbonyl)-butyl]-harnstoff (12), ESI 416;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-hydroxy-4-(4-methoxy-phenyl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (13), ESI 477;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (14), ESI 479;
- (R)-N-[4-(1-{2-[3-(4-Chlor-phenyl)-ureido]-2-phenyl-ethanoyl}-piperidin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamid (15), ESI 510;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-oxo-1-phenyl-2-[4-(1-phenyl-methanoyl)-piperidin-1-yl]-ethyl}-harnstoff (16); ESI 476;

10

15

20

25

30

35

- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff (17), ESI 450;
- (R)-1-[2-(4-Benzyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff (18), ESI 463;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[5-(4-fluor-phenyl)-2,5-diaza-bicyclo[2.2.1]hept-2-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (19), ESI 479

CI NH NH O

- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff (20), ESI 479;
- (R,S)-1-[2-(3-Benzyl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff (21), ESI 463;
- (S,R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-hydroxy-1-[1-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff (22), ESI 418;
- (S,R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-hydroxy-1-{1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-methanoyl}-propyl)-harnstoff (23), ESI 438;
- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(4-pyridin-3-ylmethyl-piperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (24), ESI 446;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat (25), ESI 450;
- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(1-{1-[4-(4-ethyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-methanoyl}-2-methoxy-propyl)-harnstoff Bis-trifluoracetat (26), ESI 467;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (27), ESI 471;
- (R)-1-(2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-phenyl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid (28), ESI 456;

10

15

20

25

30

- (R)-1-[2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-(4-chloro-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid (29), ESI 472;
- (R)-1-(2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid (30), ESI 462;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-hydroxy-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (31), ESI 486;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (32), ESI 476;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-hydroxy-phenyl)-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (33), ESI 473;
- 1-[2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (35), ESI 457;
- (R)-1-(2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-1-phenyl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Trifluoracetat (36), ESI 456;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (37), ESI 471;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (38), ESI 456;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{1-(4-hydroxy-phenyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (39), ESI 487;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (40), ESI 471;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (41), ESI 464;
- (R)-1-(2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Trifluoracetat (42), ESI 462;
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat (43), ESI 462;

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat (44), ESI 477;

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-(2-chlorphenyl)-ethyl]-harnstoff (45),

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-([4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-(2-chlorphenyl)-ethyl]-harnstoff (46),

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(2-chlor-phenyl)-2-(1'-methyl-2'-oxo-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff (47)

10

15

5

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-phenyl-2-(1'-methyl-2'-oxo-20 [4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff (48).

Beispiel 2

25

Die Herstellung von (R)-4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethylester (49) erfolgt analog nachstehendem Schema:

. 30

10

15

20

25

30

35

2.1 Herstellung von (R)-(2-Chloro-phenyl)-(4-chlor-phenylcarbamoyloxy)-essigsäure

1 g (5 mmol) (*R*)-(2-Chlor-phenyl)-hydroxy-essigsäure werden in 10 ml Dichlormethan gelöst und nacheinander mit 0.77 g (5 mmol) 4-Chlor-phenylisocyanat und 50 mg Dibutylzinndilaurat versetzt und 16 Stunden gerührt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1.5 g (*R*)-(2-Chlor-phenyl)-(4-chlor-phenylcarbamoyloxy)-essigsäure.

92 mg (0.5 mmol) 1-Methyl-[4,4']bipiperidinyl werden zusammen mit 170 mg (0.5 mmol) (R)-(2-Chlor-phenyl)-(4-chlor-phenylcarbamoyloxy)-essigsäure, 124 mg (0.65 mmol) (N-(3-Dimethylaminpropyl)-N-ethylcarbodiimidhydrochlorid (DAPECI) und 100 mg (0.65 mmol) Hydroxybenzotriazolhydrat in 2 ml Dimethylformamid gelöst und mit 72 μ l 4-Methylmorpholin versetzt. Nach 24 Stunden wird das Reaktionsgemisch wie üblichaufgearbeitet. Nach Chromatographie erhält man 15 mg (R)-4-Chlor-phenyl-carbaminsäure-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethylester Trifluoracetat (49), ESI 471.

Analog erhält man nachstehenden Verbindungen

10

15

20

30

- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester (50), ESI 451;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4,4']bipiperidinyl-1-yl-1-(2-chlor-phenyl)-2-oxo-ethylester Hydrochlorid (51), ESI 491;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4,4']bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-phenyl-ethylester Hydrochlorid (52), ESI 456;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethylester Trifluoracetat (53), ESI 505;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-ethylester Trifluoracetat (54), ESI 493;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-1-(2-chlor-phenyl)-2-oxo-ethyl ester Trifluoracetat (55), ESI 491;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl ester Trifluoracetat (56), ESI 458;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-1-phenyl-ethyl ester Trifluoracetat (57), ESI 456;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl ester Trifluoracetat (58), ESt 491;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl ester Trifluoracetat (59), ESI 456;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl ester Bis-trifluoracetat (60), ESI 506;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethylester Bis-trifluoracetat (61), ESI 472;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2,3-difluor-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester (62), ESI 507;
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-fluor-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester (63), ESI 489:
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-methoxy-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester (64), ESI 501.

Pharmakologische Daten (Affinität zu Rezeptoren)

Verbindung	FXa-IC ₅₀ [M]	TF/FVIIa-IC ₅₀ [M]
Nr.		
1	6 x 10 ⁻⁹	6.9 x 10 ⁻⁹
2	6.7 x 10 ⁻⁷	1.7 x 10 ⁻⁶
5	1.7 x 10 ⁻⁸	6.3 x 10 ⁻⁹
49	1.1 x 10 ⁻⁸	1.5 x 10 ⁻⁸

Die nachfolgenden Beispiele betreffen Arzneimittel:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

20

25

30

35

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g $NaH_2PO_4 \cdot 2 H_2O$, 28,48 g $Na_2HPO_4 \cdot 12 H_2O$ und 0,1 g Benzalkonium-chlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 I auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

5

Beispiel F: Dragees

10

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

15

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

20

Beispiel H: Ampullen

25

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

	5		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	10	worin	
	15	D	ein-oder zweikerniger unsubstituierter oder ein- oder mehr- fach durch Hal, A, OR ² , N(R ²) ₂ , NO ₂ , CN, COOR ² , CON(R ²) ₂ oder -C≡CH substituierter aromatischer Carbo- oder Heterocyclus mit 0 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen,
		X	NR ³ oder O,
		Y	O, S, NH, N-CN oder N-NO ₂ ,
		R^1	H, Ar, Het, Cycloalkyl oder
	20		A, das ein-, zwei- oder dreimal durch OR^2 , SR^2 , $S(O)_mR^2$, $SO_2N(R^2)_2$, SO_3R^2 , $S(=O)(=NR^2)R^2$, $NR^2SO_2R^2$, $OSO_2N(R^2)_2$, $N(R^2)_2$, CN , $COOR^2$, $CON(R^2)_2$, Ar , Het oder
			Cycloalkyl substituiert sein kann,
4	25	Е	CH oder N,
	20	Z .	fehlt oder eine unsubstituierte oder einfach durch Carbo- nylsauerstoff (=O) substituierte (CH ₂) _q - Gruppe, worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch N-, O- und/oder S-Atome und/oder durch eine -CH=CH-Gruppe ersetzt sein können,
	30	Z '	fehlt oder eine unsubstituierte oder einfach durch Carbo- nylsauerstoff (=O) substituierte (CH ₂) _{q'} - Gruppe, worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch N-, O- und/oder S-Atome und/oder durch eine -CH=CH-Gruppe ersetzt sein können,
	35	Q	fehlt, O, NR ² , C=O, SO ₂ oder $C(R^2)_n$,
		'	

		R^2	H, A, $-[C(R^3)_2]_n$ -Ar', $-[C(R^3)_2]_n$ -Het', $-[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl,
			$-[C(R^3)_2]_n-N(R^3)_2$ oder $-[C(R^3)_2]_n-OR^3$,
		R^3	H oder A,
		R^4 , $R^{4'}$	jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA,
	5	R ⁴ und R ⁴	zusammen auch Methylen oder Ethylen,
		Т	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
			oder aromatischen Carbo- oder Heterocyclus mit 0 bis 4
			N-, O- und/oder S-Atomen, der ein-, zwei- oder dreifach
	10		durch =0, =S, =NH, =NR 3 , =NOR 3 , =NCOR 3 , =NCOOR 3 ,
			=NOCOR ³ , R ³ , Hal, A, -[C(R ³) ₂] _n -Ar, -[C(R ³) ₂] _n -Het,
			-[C(R ³) ₂] _n -Cycloalkyl, OR ³ , N(R ³) ₂ , NO ₂ , CN, COOR ³ ,
			CON(R ³) ₂ , NR ³ COA, NR ³ CON(R ³) ₂ , NR ³ SO ₂ A, COR ³ ,
	15		SO ₂ NR ² und/oder S(O) _n A substituiert sein kann,
	10	Α	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen,
			worin eine oder zwei CH ₂ -Gruppen durch O- oder S-Atome
			und/oder durch -CH=CH-Gruppen und/oder auch 1-7 H-
			Atome durch F ersetzt sein können,
	20	Ar	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
			A, OR^2 , $N(R^2)_2$, NO_2 , CN , $COOR^2$, $CON(R^2)_2$, NR^2COA ,
	•		NR^2SO_2A , COR^2 , $SO_2N(R^2)_2$, $-[C(R^3)_2]_n$ - $COOR^2$,
			-O-[C(R ³) ₂] _o -COOR ² , SO ₃ H oder S(O) _n A substituiertes
W	25		Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
		Ar¹	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
			A, OR ³ , N(R ³) ₂ , NO ₂ , CN, COOR ³ , CON(R ³) ₂ , NR ³ COA,
			$NR^3CON(R^3)_2$, NR^3SO_2A , COR^3 , $SO_2N(R^3)_2$, $S(O)_nA$,
30	30		-[C(R ³) ₂] _n -COOR ³ oder -O-[C(R ³) ₂] _o -COOR ³ substituiertes
			Phenyl,
		Het	einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
. 35			oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O-
			und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein-, zwei- o-
	35		der dreifach durch Carbonylsauerstoff (=O), =S, = $N(R^2)_2$,
			Hal, A, $-[C(R^3)_2]_n$ -Ar, $-[C(R^3)_2]_n$ -Het', $-[C(R^3)_2]_n$ -Cycloalkyl,

$$\begin{split} -[C(R^3)_2]_n - OR^2, \ -[C(R^3)_2]_n - N(R^3)_2, \ NO_2, \ CN, \\ -[C(R^3)_2]_n - COOR^2, \ -[C(R^3)_2]_n - CON(R^2)_2, \\ -[C(R^3)_2]_n - NR^2COA, \ NR^2CON(R^2)_2, \\ -[C(R^3)_2]_n - NR^2SO_2A, \ COR^2, \ SO_2N(R^2)_2 \ und/oder \ S(O)_nA \\ substituiert sein kann, \end{split}$$

5

Het'

einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 4 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch Carbonylsauerstoff, =S, =N(R³)₂, Hal, A, OR³, N(R³)₂, NO₂, CN, COOR³, CON(R³)₂, NR³COA, NR³CON(R³)₂, NR³SO₂A, COR³, SO₂N(R³)₂ und/oder S(O)_nA substituiert sein kann,

10

15

F, Cl, Br oder I,

m

Hal

1 oder 2,

n

0, 1 oder 2,

0

р

1, 2 oder 3,

20

1, 2, 3, 4 oder 5 bedeuten,

q, q'

jeweils unabhängig voneinander 0, 1, 2, 3 oder 4,

wobei

mindestens eine der Gruppen Z oder Z' anwesend ist, und $0 < q + q' \le 6$ ist,

25

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze, und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

30

Verbindungen nach Anspruch 1, worin

D unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OR² oder COOR² substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder einfach durch Hal substituiertes Pyridyl bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

5

3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin

D einfach durch Hal substituiertes Phenyl bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

10

4. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-3,

worin

15

R² H oder A bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

20

5. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-4,

worin

Т

25

einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O-

und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein

kann,

30

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch

Hal, OR² oder NR²COA substituiertes Phenyl,

oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten

Carbocyclus,

bedeutet.

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

15

25

35

6.	Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-5,
	worin

Q fehlt, O oder CH₂ bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

 7. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-6, worin

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR², NR²COA, SO₂A, SO₂NH₂, COOR² oder CN substituiertes Phenyl bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

20 8. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-7, worin

Ar unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR³ oder NR³COA substituiertes Phenyl bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

9. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-8, worin

R¹ Ar, Het, Cycloalkyl oder A, das einmal durch OR² substituiert sein kann, bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

5

10. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-9, worin

N-, O- und/oder S-Atomen,

 R^1

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl, einen einkernigen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2

oder

A, das einmal durch OR³ substituiert sein kann,

15

10

bedeutet, sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

20

 Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-10, worin

25

einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann,

bedeutet,

Het

30

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

35

12. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-11,

15

20

25

30

35

worin

Y O bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

13. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-12, worin

10 X NR^{3'} oder O,

R3' H

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

14. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-13, worin

Z, Z' Ethylen,

bedeuten,

T

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

15. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-14, worin

einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch

Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl,

10

20

25

oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus,

bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

16. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-15, worin

A unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

bedeutet,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

17. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-16, worin

D unsubstituiertes oder ein- oder zweifach durch Hal, A, OR² oder COOR² substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder einfach durch Hal substituiertes Pyridyl,

X NR³ oder O,

Υ Ο,

Ar, Het, Cycloalkyl oder
 A, das einmal durch OR² substituiert sein kann,

30 E CH oder N,

Z, Z' Ethylen,

Q fehlt, O oder CH₂,

R² H oder A,

R³ Hoder A,

R⁴, R^{4'} jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA, R⁴ und R^{4'} zusammen auch Methylen oder Ethylen,

5		T	einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
			Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten Carbocyclus,
10		. A	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,
		Ar ·	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal, A, OR ² , NR ² COA, SO ₂ A, SO ₂ NH ₂ , COOR ² oder CN substi-
15		Het	tuiertes Phenyl, einen ein- oder zweikernigen gesättigten, ungesättigten
			oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zwei-
20			fach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		р	1, 2, 3, 4 oder 5,
		bedeute	n,
25		sowie ihi	re pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze
		und Ster	eoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
,		Verhältn	issen.
30	18.	Verbindu worin	ungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-17,
		D	einfach durch Hal substituiertes Phenyl,
		X	NR ^{3'} oder O,
		Υ	Ο,
35		R^1	unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch Hal,
			OH oder OA substituiertes Phenyl,

20

25

30

35

einen einkernigen aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N-, O- und/oder S-Atomen, oder

A, das einmal durch OR3 substituiert sein kann,

5 R^{3'} H,

E CH oder N,

Z, Z' Ethylen,

Q fehlt, O oder CH₂,

10 \mathbb{R}^2 Hoder A,

R³ H oder A,

R⁴, R^{4'} jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA,

R⁴ und R⁴ zusammen auch Methylen oder Ethylen,

einen einkernigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit 1 bis 2 N- und/oder O-Atomen, der unsubstituiert oder ein- oder zweifach durch A oder Carbonylsauerstoff (=O) substituiert sein kann,

unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch

Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl, oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten

Carbocyclus,

A unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

Hal F, Cl, Br oder I,

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

- 19. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-18, worin
- D einfach durch Hal substituiertes Phenyl,
 - X NR^{3'} oder O,

	Y	Ο,
	R ¹	Thienyl, Furyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder drei-
		fach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl,
		oder
5		A, das einmal durch OR ³ substituiert sein kann,
	R^3	H oder A,
	R ^{3'}	Н,
	E	CH oder N,
10	Z, Z'	Ethylen,
	Q	fehlt, O oder CH ₂ ,
1	R^2	H oder A,
	R^3	H oder A,
15	R^4 , $R^{4'}$	jeweils unabhängig voneinander fehlt, A, OH oder OA,
10	${ m I\!R}^4$ und ${ m I\!R}$	R ^{4'} zusammen auch Methylen oder Ethylen,
	Т	Piperidinyl, Piperazinyl, Pyridinyl, 2-Oxo-piperidin-1-yl, 2-
		Oxo-piperidin-4-yl, 2-Oxo-pyrrolidin-1-yl, Pyrrolidin-1-yl, 2-
		Oxo-1 <i>H</i> -pyridin-1-yl, 3-Oxo-morpholin-4-yl, Morpholin-4-yl,
20		4-Oxo-1 <i>H</i> -pyridin-1-yl, 2,6-Dioxo-piperidin1-yl, 2-Oxo-
		piperazin-1-yl, 2,6-Dioxo-piperazin-1-yl, 2,5-Dioxo-
	•	pyrrolidin-1-yl, 2-Oxo-1,3-oxazolidin-3-yl, Pyridazinyl, 3-
		Oxo-2H-pyridazin-2-yl, 2-Caprolactam-1-yl (= 2-Oxo-
25		azepan-1-yl), 6-oxo-Piperazin-1-yl, 2-Aza-bicyclo[2.2.2]-
		octan-3-on-2-yl, 5,6-Dihydro-1 <i>H</i> -pyrimidin-2-oxo-1-yl, 2-
		Oxo-[1,3]oxazinan-3-yl oder 4H-[1,4]Oxazin-4-yl, wobei die
		Reste zusätzlich einfach durch A substituiert sein können,
30		unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch
00		Hal, OH, OA oder NHCOA substituiertes Phenyl,
		oder einen einkernigen unsubstituierten, gesättigten
		Carbocyclus,
-	Α	unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen,
35		worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

15

20

25

35

Hal F, Cl, Br oder I,

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1-19, 20. worin

einfach durch Hal substituiertes Phenyl, 10 D

> NR3 oder O, X

Υ Ο,

Thienyl, Furyl, unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder drei- R^1

fach durch Hal, OH oder OA substituiertes Phenyl,

oder

A, das einmal durch OR3 substituiert sein kann,

 R^3 H oder A,

 $R^{3'}$ Η,

Ε CH oder N,

Z Ethylen,

Z' Ethylen,

fehlt, O oder CH₂, Q

H oder A, R^2

 R^3 H oder A,

R4, R4 fehlt,

R⁴ und R⁴ zusammen auch Methylen oder Ethylen,

unsubstituiertes oder einfach durch A und/oder Carbonyl-T 30

sauerstoff (=O) substituiertes Piperidin-1- oder 4-yl,

Piperazinyl, Morpholin-4-yl

oder unsubstituiertes Cyclohexyl,

unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-10 C-Atomen, Α

worin 1-7 H-Atome durch F ersetzt sein können,

F, Cl, Br oder I, Hal

bedeuten,

sowie ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen.

5

Verbindungen gemäß Anspruch 1 21.

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff,

10

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-fluor-phenyl)-piperazin-1-yl]-2oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,

15

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-fluor-phenoxy)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-ylpiperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat,

20

(R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat, (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-ethyl-piperazin-1-yl)-piperidin-

1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat, (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-3-ylmethylpiperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat,

25

(R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(4-pyridin-4-ylpiperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat,

(R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-methoxy-1-{1-[4-(1-methylpiperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-methanoyl}-propyl)-harnstoff Bistrifluoracetat,

30

- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-ylpiperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff,

- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-carbonyl)-butyl]-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-hydroxy-4-(4-methoxy-phenyl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(2-methoxy-phenyl)-piperazin-1-vl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,
- (R)-N-[4-(1-{2-[3-(4-Chlor-phenyl)-ureido]-2-phenyl-ethanoyl}-piperidin-4-ylmethyl)-phenyl]-acetamid,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-oxo-1-phenyl-2-[4-(1-phenyl-methanoyl)-piperidin-1-yl]-ethyl}-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-2-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff,
- (R)-1-[2-(4-Benzyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[5-(4-fluor-phenyl)-2,5-diaza-bicyclo[2.2.1]hept-2-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4,6-dimethyl-pyrimidin-2-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff,
- (R,S)-1-[2-(3-Benzyl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff,
- (S,R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-hydroxy-1-[1-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff,
- (S,R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(2-hydroxy-1-{1-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-methanoyl}-propyl)-harnstoff,
- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-methoxy-1-[1-(4-pyridin-3-ylmethyl-piperazin-1-yl)-methanoyl]-propyl}-harnstoff Bistrifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethyl]-harnstoff Bis-trifluoracetat,

5

15

20

25

- (R,S)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-(1-{1-[4-(4-ethyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-methanoyl}-2-methoxy-propyl)-harnstoff Bistrifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(1-methyl-piperidin-4-yl)-piperazin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat,
- (R)-1-(2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-phenyl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid,
- (R)-1-[2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxoethyl]-3-(4-chloro-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid,
- (R)-1-(2-[4,4']Bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Hydrochlorid,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-hydroxy-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(4-hydroxy-phenyl)-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- 1-[2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-1-phenyl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-1-(4-hydroxy-phenyl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{1-(4-hydroxy-phenyl)-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat,

5

15

20

25

30

10

15

20

25

30

- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
 (R)-1-(2-[1,4']Bipiperidinyl-1'-yl-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl)-3-(4-chlor-phenyl)-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl]-harnstoff Trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-{2-[4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-1-thiophen-2-yl-ethyl}-harnstoff Bis-trifluoracetat,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-(2-chlorphenyl)-ethyl]-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[2-([4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-(2-chlorphenyl)-ethyl]-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-(2-chlor-phenyl)-2-(1'-methyl-2'-oxo-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff,
- (R)-1-(4-Chlor-phenyl)-3-[1-phenyl-2-(1'-methyl-2'-oxo-[4,4']-bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl]-harnstoff,
- (R)-4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(1'-methyl-[4,4']-bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethylester,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-oxo-1-phenyl-2-(4-pyridin-4-yl-piperazin-1-yl)-ethylester,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4,4']bipiperidinyl-1-yl-1-(2-chlor-phenyl)-2-oxo-ethylester Hydrochlorid,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4,4']bipiperidinyl-1-yl-2-oxo-1-phenyl-ethylester Hydrochlorid,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(1'-methyl-[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethylester Trifluoracetat,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-ethylester Trifluoracetat,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-1-(2-chlor-phenyl)-2-oxo-ethyl ester Trifluoracetat,
- (R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(4-morpholin-4-yl-piperidin-1-yl)-2-oxo-1-phenyl-ethyl ester Trifluoracetat,

		(R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[1,4']bipiperidinyl-1'-yl-2-
		охо-1-р	henyl-ethyl ester Trifluoracetat,
		-)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-(4-
		•	xyl-piperazin-1-yl)-2-oxo-ethyl ester Trifluoracetat,
5		-)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-(4-cyclohexyl-piperazin-1-
			o-1-phenyl-ethyl ester Trifluoracetat,
		• •)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-chlor-phenyl)-2-[4-(4-
		•	piperazin-1-yl)-piperidin-1-yl]-2-oxo-ethyl ester Bis-
10		trifluora	
			t)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-2-[4-(4-methyl-piperazin-1-
			ridin-1-yl]-2-oxo-1-phenyl-ethylester Bis-trifluoracetat,
			t)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2,3-difluor-phenyl)-2-(1'-
4 =			[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester,
15			R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-fluor-phenyl)-2-(1'-
			[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester,
			R)-(4-Chlor-phenyl)-carbaminsäure-1-(2-methoxy-phenyl)-2-(1'-
		•	[4,4']bipiperidinyl-1-yl)-2-oxo-ethyl ester,
20		•	
		sowie i	hre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate, Salze
			ereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen
			tnissen.
25			
	22.	Verfah	ren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach den
			ichen 1-21 sowie ihrer pharmazeutisch verwendbaren Deriva-
		te, Sol	vate und Stereoisomere, dadurch gekennzeichnet, daß man
00			
30		a)	zur Herstellung von Verbindungen der Formel I,
		worin	
		×	NH und
		Υ	O bedeuten,
35			

eine Verbindung der Formel II

$$H_2N \xrightarrow{R^1} R^4 Z = Q - T$$

$$R^4 Z = R^4$$

worin

5

10

30

R¹, R⁴, R⁴, E, Q, T, Z und Z' die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit einer Verbindung der Formel III

worin

D die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

umsetzt,

20 oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, worin

X und Y O bedeuten,eine Verbindung der Formel IV

$$R^4$$
 $H-N$
 Z
 $E-Q-T$
 IV

worin W, Y und T die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

35 mit einer Verbindung der Formel V

worin

X und Y O,

L Cl, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet und

10

R¹ und D die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt,

und/ oder eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

20

15

 Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 als Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa.

 Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 als Inhibitoren des Koagulationsfaktors VIIa.

2

25. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, sowie gegebenenfalls Träger- und/oder Hilfsstoffe.

30

35

26. Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 und/oder ihre pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und mindestens einen weiteren Arzneimittelwirkstoff.

27. Verwendung von Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen.

10

15

5

- 28. Set (Kit), bestehend aus getrennten Packungen von
 - (a) einer wirksamen Menge an einer Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, und
 - (b) einer wirksamen Menge eines weiteren Arzneimittelswirkstoffs.

20

29. Verwendung von Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21 und/oder ihrer pharmazeutisch verwendbaren Derivate, Solvate und Stereoisomere, einschließlich deren Mischungen in allen Verhältnissen, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie, Claudicatio intermittens, Migräne, Tumoren, Tumorerkrankungen und/oder Tumormetastasen, in Kombination mit mindestens einem weiteren Arzneimittelwirkstoff.

Zusammenfassung

Neue Verbindungen der Formel I

5

$$\begin{array}{c|c}
D & X & R^1 & R^4 \\
N & X & Z & E & Q & T \\
\hline
O & Z' & R^{4'}
\end{array}$$

10

9

worin

15

D, E, Q, T, X, Y, Z, Z', R¹, R⁴ und R^{4'} die in Patentanspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und können zur Prophylaxe und/oder Therapie von thromboembolischen Erkrankungen und zur Behandlung von Tumoren eingesetzt werden.

20



30